(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 26 septembre 2002 (26.09.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/074268 A2

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/13, C09B 26/02, C07D 233/88
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/00857

- (22) Date de dépôt international: 11 mars 2002 (11.03.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 01/03538 15 mars 2001 (15.03.2001) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royal, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): VIDAL, Laurent [FR/FR]; 7, rue de Rungis, F-75013 Paris (FR). DAVID, Hervé [FR/FR]; 5 Avenue du Président Wilson, F-94340 Joinville le Pont (FR).
- (74) Mandataire: FEVRIER, Murielle; L'Oréal DPI, 6, rue Bertrand Sincholle, F-92110 Clichy (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

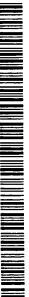
En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL DYEING COMPOSITIONS FOR THE DYEING OF KERATIN FIBRES COMPRISING 5-MEMBERED HETEROCYCLIC HYDRAZONE COMPOUNDS AS AN OXIDATION BASE

(54) Titre: NOUVELLES COMPOSITIONS TINCTORIALES POUR LA TEINTURE DE FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT À TITRE DE BASE D'OXYDATION DES COMPOSES HYDRAZONE HETEROCYCLIQUES À 5 CHAINONS

(57) Abstract: The invention relates to a novel composition that is used for the oxidation dyeing of keratin fibres, in particular human hair, comprising at least one 5-membered heterocyclic hydrazone-type compound as an oxidation base and at least one coupling agent. The invention also relates to the dyeing method using same and to novel 5-membered heterocyclic hydrazone compounds.

(57) Abrégé: L'invention a pour objet une nouvelle composition utile pour la teinture par oxydation des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains comprenant à titre de base d'oxydation au moins un composé du type hydrazone hétérocyclique à 5 chaînons et au moins un coupleur ainsi que le procédé de teinture les mettant en oeuvre. L'invention a aussi pour objet de nouveaux composés hydrazone hétérocycliques à 5 chaînons.



WO 02/074268 PCT/FR02/00857

COMPOSITIONS TINCTORIALES POUR LA TEINTURE DE FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT A TITRE DE BASE D'OXYDATION DES COMPOSES HYDRAZONE HETEROCYCLIQUES A 6 CHAINONS

L'invention a pour objet une nouvelle composition tinctoriale utile pour la teinture par oxydation des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains comprenant à titre de base d'oxydation au moins un composé hydrazone hétérocyclique à 5 chaînons ainsi que le procédé de teinture les mettant en œuvre. L'invention a aussi pour objet de nouveaux composés hydrazone hétérocycliques à 5 chaînons.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, appelés généralement bases d'oxydation, tels que des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols et des composés hétérocycliques. Ces bases d'oxydation sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques tels que des composés indoliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs tels que la lumière, les intempéries, le lavage, les ondulations permanentes, la transpiration et les frottements.

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possibles, c'est-à-dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possibles tout au long d'une même fibre kératinique, qui est en général différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

Il est déjà connu d'utiliser des composés hydrazones en particulier pour la réalisation de composition pour la teinture de fibres kératiniques. Par exemple, la

5

10

15 .

20

25

30

10

15

20

demande de brevet FR1599968 au nom de THERACHEMIE et la demande de brevet DE1922400 au nom de HENKEL décrivent de telles compositions. Ces compositions ne sont cependant pas totalement satisfaisantes, en particulier, elles ne sont pas totalement satisfaisantes au niveau de la brillance et de la puissance de la couleur obtenue.

Le but de la présente invention est de fournir de nouvelles compositions tinctoriales ne présentant pas les inconvénients de celles de la technique antérieure. En particulier, le but de la présente invention est de fournir des compositions pour la teinture de fibres kératiniques par oxydation qui présentent des teintures brillantes puissantes, peu sélectives et particulièrement résistantes, capables d'engendrer des colorations intenses dans des nuances variées.

Ce but est atteint avec la présente invention qui a pour objet une composition tinctoriale pour la teinture de fibres kératiniques comprenant dans un milieu approprié à la teinture de ces fibres,

à titre de base d'oxydation, au moins un composé du type hydrazone de formule
 (I) suivante ou le sel d'addition avec un acide ou une base correspondant

dans laquelle

 X représente un atome de soufre ou NR₃, Y représente un atome d'azote ou CR₂, et Z représente un atome d'azote ou CR₄;

- A représente un atome d'hydrogène ; un radical acyle , un radical alkylsulfonyle en C_1 - C_4 ou un radical arylsulfonyle, ces radicaux étant éventuellement substitués par un méthyl, un alkoxy en C_1 - C_2 ou un carboxy,

- R₁ et R₃ représentent, chacun séparément, une chaîne carbonée en C₁C₁₁, saturée ou pouvant contenir une ou plusieurs liaisons doubles et/ou une ou plusieurs liaisons triples, linéaire ou ramifiée, pouvant former un cycle ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne pouvant être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre, par un groupe SO₂ à l'exception du carbone lié directement à l'atome d'azote ou de

carbone du cycle; les radicaux R_1 et R_3 ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso;

- R₂ et R₄ représentent, chacun séparément un atome d'hydrogène ; un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₁₂, linéaire ou ramifié, pouvant former un cycle carboné ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone des radicaux alkyle ou alcényle pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre, par un groupement SO₂, ou par un halogène,

avec les conditions suivantes

lorsque $X = NR_3$ alors $Z = CR_4$, lorsque X = S soit Z = N et $Y = CR_2$ soit $Z = CR_4$ et Y = N

et

5

10

15

20

au moins un coupleur ou le sel d'addition avec un acide correspondant.

Dans les définitions ci-dessus, sauf autre indication, les radicaux ou groupes alkyle sont linéaires ou ramifiés et comprennent, de 1 à 10 atomes de carbone, de préférence 1 à 4 atomes de carbone. Un alcoxy est O-alkyle.

Un radical alkylsulfonyle est un radical Alk-SO₂-, un radical arylsulfonyle est un radical Ar-SO₂-, un radical alkylsulfoxyde est un radical Alk-SO-, un radical arylsulfoxyde est un radical Ar-SO-.

Un radical aryle est par exemple un groupe phényle, naphtyl, de préférence phényle.

Selon le pH de la composition, il peut exister dans le milieu un équilibre acido-basique entre la formule (I) et la formule (I') ci-dessous.

25 (I') (I)

L'objet de la présente invention porte sur les compositions contenant l'une et/ou l'autre des formes tautomères de formules (I) et (I'). Cependant, par souci de clarté, on se limitera dans ce qui suit à la description de composés de formule (I), cet enseignement étant directement transposable aux composés de formule (I').

5

Selon l'invention, lorsque qu'il est indiqué qu'un ou plusieurs des atomes de carbone des radicaux R_1 et R_3 peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre ou par un groupement SO_2 , et/ou que les radicaux R_1 et R_3 peuvent contenir une ou plusieurs liaisons doubles, cela signifie que l'on peut, à titre d'exemple, faire les transformations suivantes :

10

15

Parmi les radicaux R₁ et R₃ définie ci-dessus, on préfère les radicaux choisis parmi un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₄ pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants hydroxy, amino éventuellement substitué, carboxyl; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C₁-C₄, carboxy ou sulfonyle; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₄, amino, trifluorométhyle; un radical alkylamino en C₁-C₄; un hétérocycle choisi parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine; un radical (CH2)_p-T-(CH2)_q-VR' où p et q sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3, R' représente H ou méthyle et T et V désignent indépendamment un atome d'oxygène ou un radical NHR" avec R" désignant un hydrogène ou un méthyle.

25

02074268A2 I

20

Lorsque R₁ et/ou R₃ est substitué par un atome d'halogène, cet atome est de préférence le chlore, le brome ou le fluor.

10

15

20

25

.30

Parmi les radicaux R_1 et R_3 de la formule (I) définie ci-dessus, on préfère plus particulièrement les radicaux méthyle ; éthyle ; isopropyle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyméthyle ; carboxyéthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényle ; 3-méthoxyphényle ; 4-méthoxyphényle ; 2-hydroxyphényle ; 3-hydroxyphényle ; 4-hydroxyphényle ; benzyle ; les hétérocycles choisis parmi pyridyle, imidazolyle, pyrimidinyle. Plus particulièrement, les radicaux R_1 et R_3 sont choisis parmi les groupes méthyle ; éthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényl ; 2-hydroxyphényl ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyéthyle.

Lorsqu'il est indiqué pour R_2 et R_4 qu'un ou plusieurs des atomes les constituants peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre, ou par un groupement SO_2 , cela signifie que l'on peut faire les transformations décrites précédemment pour R_1 . Dans le cas de R_2 et R_4 , l'halogène est de préférence choisi parmi le chlore, le brome ou le fluor.

Les radicaux R₂ et R₄ de la formule (I) préférés sont choisis parmi un atome d'hydrogène ; un radical alkyle par exemple méthyle, éthyle, propyle, isopropyle ; un radical alkyle substitué par un hydroxy, amino ou un halogène comme hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, 1,2-dihydroxypropyle, 2,3-dihydroxypropyle, aminométhyle, aminoéthyle, aminopropyle trifluorométhyle ; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxy, amino, alcoxy, carboxyl, trifluorométhyle, sulfonique; les radicaux benzyle et les benzyles substitués par un alcoxy, par exemple méthoxy, ou hydroxy 2-méthoxybenzyle, notamment 3-méthoxybenzyle, 4-méthoxybenzyle, hydroxybenzyle, 3-hydroxybenzyle, 4-hydroxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi Npyrrolidinyle, N-pipéridinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle; un radical alcoxy comme méthoxy ou éthoxy; un radical phosphonyle; un radical siloxy; un radical amino; un radical acyle; un radical acylamino; un radical sulfonamide; un radical uréido ; un radical sulfonylamino.

Les radicaux R_2 et R_4 préférés sont l'hydrogène ; un radical alkyle choisi parmi méthyle, éthyle ; un radical alkyle substitué choisi parmi trifluorométhyle; hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle, aminoéthyle ; le benzyle ; un phényl éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux méthyle, hydroxy, amino, méthoxy ; 2-méthoxybenzyle ; 4-méthoxybenzyle ; 2-

10

hydroxybenzyle; 4-hydroxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyle, pipéridinyle; un radical méthoxy; un radical acyle; un radical amino. Plus particulièrement, les radicaux R_2 et R_4 sont choisis parmi l'hydrogène; méthyle; éthyle; trifluorométhyle; phényle; pyrrolidinyle; méthoxy; amino.

Parmi les radicaux A de la formule (I) définie ci-dessus, on préfère les radicaux choisis parmi l'hydrogène; un radical acyle; un radical méthylsulfonyle; un radical phénylsulfonyle; un radical toluylsulfonyle. Plus particulièrement, le radical A est l'hydrogène.

Selon des modes de réalisation particuliers, le composé de formule (I) présente l'une des formules suivantes :

dans lesquelles R₁, R₂, R₃, R₄ et A sont tels que définis précédemment.

A titre d'exemple de composés de formule (la), appelés (1-R1-3R2-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone, on peut citer:

• (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; (1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; (4-pyrrolidino -1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone;

10

15

20

25

30

(4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone

- N-acetyl (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (4-pyrrolidino -1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone
- N-formyl (1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (4-pyrrolidino -1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; N-formyl (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone
- N-methanesulfonique (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-Acide hydrazone; Acide N- methanesulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-N- methanesulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydrovlidène)-hydrazone; Acide imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1.3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique pyrrolidino -1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-(4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)methanesulfonique hydrazone; Acide N- methanesulfonique (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-N- methanesulfonique (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-2-ylidène)-hydrazone; Acide dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone.
- Acide N-phenylsulfonique (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone

10

15

20

25

30

imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4- pyrrolidino - 1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone.

A titre d'exemple de composés de formule (lc), appelés les (2-R1-4-R3-2,4-dihydro-triazol-3-ylidene)-hydrazone, on peut citer:

- (2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (2,4-diaminoethyl)-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-pyrrolidino -2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone
- N-acetyl (2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-pyrrolidino -2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone
- N-formyl (2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (5- pyrrolidino -2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (5-carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; N-formyl (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone

10

15

20

25

- Acide N-methanesulfonique (2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (5-méthoxy-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (5-pyrrolidino -2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (5-carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone.
- N-phenylsulfonique (2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-Acide N- phenylsulfonique (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3hydrazone : Acide N- phenylsulfonique (2,4-(2-amino-ethyl)-2,4-dihydroylidène)-hydrazone; Acide triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (5- pyrrolidino -2,4dimethyl-2,4-dipydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (5carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone; Acide N-(5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone phenylsulfonique phenylsulfonique (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-Acide hydrazone.

A titre d'exemple de composés de formule (Id), appelé les (3-R1-3H-thiadiazol-2-ylidene)-hydrazone, on peut citer

- (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (5-(4'-fluorosulfonyl)phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone
- N-acetyl (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5- pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-

10

15

20

25

hydrazone; N-acetyl (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; N-acetyl (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

- N-formyl (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.
- Acide N-methanesulfonique (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- methanesulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- methanesulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- methanesulfonique (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- methanesulfonique (5-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- methanesulfonique (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- methanesulfonique (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.
- Acide N-phenylsulfonique (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (5-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;
 Acide N- phenylsulfonique (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

A titre de composés de formule (le), appelés les (3-R1-3H-thiadiazol-2-ylidene)hydrazone, on peut citer:

• (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-30 2-ylidène)-hydrazone; (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (4-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; (4- pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone;

10

15

20

25

30

ylidène)-hydrazone ; (4-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone

- N-acetyl (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4- pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.
- N-formyl (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.
- Acide N-methanesulfonique (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (4-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (4-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (4-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- methanesulfonique (4-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.
- Acide N-phenylsulfonique (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (4-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (4- pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (4-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (4-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone; Acide N- phenylsulfonique (4-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, le composé de type hydrazone correspond à la formule (la) dans laquelle R1 et R3 représentent un radical alkyle en C1-C4 et R2, R4 et A sont l'hydrogène.

Selon un mode de réalisation différent, le composé de type hydrazone correspond à la formule (ld) dans laquelle R4 est un radical phényle substitué ou non, R1 est un radical alkyle en C1-C4 et A est un atome d'hydrogène.

Les composés de formules (I) utiles dans la composition de la présente invention peuvent être obtenus à partir des procédés de préparation décrits par exemple dans les publications de Manecke G., Kautz J.; *Tetrahedron Lett.*, <u>1972</u>, 7, 629-632, *Chemical Abstracts*, <u>1961</u>, 55, 4537F, et Hunig S., Muller F.; *Liebigs Ann. Chem.*, *BD609*, <u>1957</u>, 160-170.

Le coupleur utile dans la composition de la présente invention est un coupleur conventionnellement utilisé pour la teinture de fibres kératiniques. Parmi ces coupleurs, on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques.

Parmi les coupleurs hétérocycliques utilisables dans la composition tinctoriale conforme à l'invention, on peut notamment citer les dérivés indoliques, les dérivés indoliniques, les dérivés de benzomorpholine, les dérivés de sésamol, les dérivés pyrazolo-azoliques, les dérivés pyrrolo-azoliques, les dérivés imidazolo-azoliques, les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques, les dérivés de pyrazolin-3,5-diones, les dérivés pyrrolo-[3,2-d]-oxazoliques, les dérivés pyrazolo-[3,4-d]-thiazoliques, les dérivés S-oxyde-thiazolo-azoliques, les dérivés S,S-dioxyde-thiazolo-azoliques, et leurs sels d'addition avec un acide.

A titre d'exemple, on peut citer le 2-méthyl 5-aminophénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 6-chloro-2-méthyl-5-aminophénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxybenzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, la 3-uréido aniline, le 3-uréido 1-diméthylamino benzène, le sésamol, le 1-β-hydroxyéthylamino-3,4-méthylènedioxybenzène, l'α-naphtol, le 2 méthyl-1-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 2-amino-3-hydroxy pyridine, la 6- hydroxy benzomorpholine la 3,5-diamino-

10

15

20

25

30

2,6-diméthoxypyridine, le 1-N-(ß-hydroxyéthyl)amino-3,4-méthylène dioxybenzène, le 2,6-bis-(ß-hydroxyéthylamino)toluène et leurs sels d'addition.

Dans la composition de la présente invention, le ou les composés de formule (I) sont chacun présents de préférence en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, plus préférentiellement entre 0,005 et 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale et le ou les coupleurs sont présents en quantité de préférence comprise entre 0,001 et 10 %, plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

La composition selon la présente invention peut de plus comprendre une ou plusieurs bases d'oxydation additionnelles différentes des bases d'oxydation de formule (I). Ces bases d'oxydation additionnelles sont choisies parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation, par exemple les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine. la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6diéthyl paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la N.N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-(βparaphénylènediamine, paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl hydroxyéthyl) aniline, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline, la 2-β-hydroxyéthyl la 2-fluoro paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la la N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N-(β,γdihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine. la N-phényl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la N-(β-méthoxyéthyl) 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, la paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les paraphénylènediamines citées ci-dessus, la paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl

10

15

20

25

30

35

0207426842 1

paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide sont particulièrement préférées.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-biséthylènediamine, la N,N'-bis-(4-N,N'-bis-(4'-aminophényl) (B-hvdroxvéthyl) N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4tétraméthylènediamine, aminophényl) la N,N'-bis-(4-méthyl-aminophényl) tétraméthylènediamine, aminophényl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) N.N'-bis-(éthyl) tétraméthylènediamine, la éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diamino phénoxy)-3,6-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-minométhyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les ortho-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

Parmi les dérivés pyridiniques, on peut citer les composés décrits par exemple dans les brevets GB 1 026 978 et GB 1 153 196, comme la 2,5-diamino pyridine, la 2-(4-méthoxyphényl)amino 3-amino pyridine, la 2,3-diamino 6-méthoxy pyridine, la 2-(β-méthoxyéthyl)amino 3-amino 6-méthoxy pyridine, la 3,4-diamino pyridine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les dérivés pyrimidiniques, on peut citer les composés décrits par exemple dans les brevets DE 2 359 399 ; JP 88-169 571 ; JP 05 163 124 ; EP 0 770 375 ou demande de brevet WO 96/15765 comme la 2,4,5,6-tétra-aminopyrimidine, la 4-hydroxy 2,5,6-triaminopyrimidine, la 2-hydroxy 4,5,6-triaminopyrimidine, la 2,4-dihydroxy 5,6-diaminopyrimidine, la 2,5,6-triaminopyrimidine, et les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques tels ceux mentionnés dans la demande de brevet FR-A-2 750 048 et parmi lesquels on peut citer la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ; la 2,5-

10

15

20

25

30

35

diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine; la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol; le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol, le 2-[(3-amino-pyrazolo[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]-éthanol, le 2-[(7-amino-pyrazolo[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]-éthanol, la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 3-amino-5-méthyl-7-imidazolylpropylamino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine et leurs sels d'addition avec un acide et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.

Parmi les dérivés pyrazoliques, on peut citer les composés décrits dans les brevets DE 3 843 892, DE 4 133 957 et demandes de brevet WO 94/08969, WO 94/08970, FR-A-2 733 749 et DE 195 43 988 comme le 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) pyrazole, le 3,4-diamino pyrazole, le 4,5diamino 1-(4'-chlorobenzyl) pyrazole, le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole, le 4,5-diamino 1éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole, le 3,4,5-triamino pyrazole, le 1-méthyl 3,4,5-triamino pyrazole, le 3,5-diamino 1-méthyl 4-méthylamino pyrazole, le 3,5-diamino 4-(β-hydroxyéthyl)amino 1-méthyl pyrazole, et leurs sels d'addition avec un acide.

Dans la composition de la présente invention, la base additionnelle est présente en quantité de préférence comprise entre 0,001 et 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 %.

D'une manière générale, les acides permettant de former le sel d'addition avec un acide utilisable dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention pour les bases d'oxydation et les coupleurs sont notamment choisis les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide

10

15

20

25

30

()

orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Les sels d'addition utilisables dans le cadre de l'invention sont par exemple choisis parmi les sels d'addition avec la soude, la potasse, l'ammoniaque, les amines ou les alcanolamines.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut en outre contenir un ou plusieurs colorants directs pouvant notamment être choisis parmi les colorants nitrés de la série benzénique, les colorants directs cationiques, les colorants directs azoïques, les colorants directs méthiniques.

Le milieu approprié pour la teinture appelé aussi support de teinture est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C₁-C₄, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; les polyols et éthers de polyols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, et en particulier les épaississants associatifs polymères anioniques, cationiques, non ioniques et amphotères, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées, des agents filmogènes, des céramides, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Les adjuvants ci-dessus sont en général présents en quantité comprise pour chacun d'eux entre 0,01 et 20 % en poids par rapport au poids de la composition.

02074268A2 1 >

10

15

20

25

30

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques ou bien encore à l'aide de systèmes tampons classiques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (III) suivante :

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_4 ; R_6 , R_7 , R_8 et R_9 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 .

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en œuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

Selon ce procédé, on applique sur les fibres la composition selon la présente invention telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à l'aide d'un agent oxydant. La couleur peut être révélée à pH acide, neutre ou alcalin et l'agent

10

15

20

25

30

02074268A2 I >

oxydant peut être ajouté à la composition de l'invention juste au moment de l'emploi ou il peut être mis en œuvre à partir d'une composition oxydante le contenant, appliquée simultanément ou séquentiellement à la composition de l'invention sur les fibres.

Selon un mode de réalisation particulier, la composition selon la présente invention est mélangée, de préférence au moment de l'emploi, à une composition contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant, cet agent oxydant étant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques. Après un temps de pose de 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, les fibres kératiniques sont rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau puis séchées.

Les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques sont par exemple le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, les peracides et les systèmes d'oxydations enzymatiques.

Les systèmes d'oxydations enzymatiques sont par exemple choisis parmi les peroxydases, le cas échéant en présence d'au moins un donneur pour ces peroxydases, les oxydoréductases à 2 électrons en présence d'au moins un donneur pour ces oxydoréductases, et les oxydoréductases à 4 électrons.

A titre d'oxydoréductases à 2 électrons, on peut citer les pyranose oxydases, les glucose oxydases, les glycérol oxydases, les lactate oxydases, les pyruvate oxydases et les uricases. A titre d'oxydoréductases à 4 électrons, on peut citer les laccases, les tyrosinases, les catéchol oxydases et les polyphénol oxydases. A titre de peroxydases, on peut citer les NADH peroxydases, les acides gras peroxydases, les NADPH peroxydases, les cytochrome C peroxydase, les glutathion peroxydases, les catalases et les peroxydases simplex.

Le peroxyde d'hydrogène et les systèmes d'oxydations enzymatiques sont particulièrement préférés.

La composition oxydante contenant l'agent oxydant peut renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et

PCT/FR02/00857

5

10

15

20

encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture dans lequel un premier compartiment renferme la composition tinctoriale définie ci-dessus et un deuxième compartiment renferme la composition oxydante. Ce dispositif peut être équipé d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

La présente invention a enfin pour objet des composés nouveaux de formules (I), (Ia), (Ic), (Id) et (Ie) telles que définis précédemment à l'exception des composés suivants : le 1,3-diméthyl 1,3 dihydro imidazol-2-one hydrazone, le (5-phényl (2,4-diméthyl) 2,4 dihydro triazole-3- ylidène) hydrazone, le (4-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazole-2-ylidène) hydrazone, le (5-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazole) hydrazone.

Les exemples qui suivent servent à illustrer l'invention sans toutefois en limiter la portée.



10

15

20

25

EXEMPLES

EXEMPLES DE SYNTHESE

I. Synthèse du (1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone

 $SH \xrightarrow{\text{MeI, Et}_3N} \begin{bmatrix} N \\ N \end{bmatrix} = S - \frac{\text{MCPBA}}{\text{CHCI}_3} \begin{bmatrix} N \\ N \\ N \end{bmatrix} = \frac{Me_2SO_4}{\text{AcOEt}} \begin{bmatrix} N \\ N \\ N \end{bmatrix} = \frac{NH_2NH_2}{\text{Et}_3N, EtOH} \begin{bmatrix} N \\ N \\ N \end{bmatrix} = N$ $MeSO_4$

Etape n°1: Préparation du 2-méthylthio-1-méthylimidazole

Dans un ballon, on a introduit 11,4 g de 2-mercapto-1-méthylimidazole (0,1 mol), 6,85 ml d'iodure de méthyle (0.11 mol), 16,86 ml de triéthylamine et 50 ml d'éthanol. Le mélange homogène à l'origine a été laissé à 45°C pendant 1,5 heure. Le milieu réactionnel est alors concentré puis repris à l'eau et extrait avec de l'acétate d'éthyle. Après séchage sur sulfate de sodium, filtration et concentration de la phase organique, 6,48 g d'une huile jaune orangée pure est obtenue (rendement 51%).

L'analyse RMN 1 H (CDCl₃ d₃, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 7,06 (d, J = 1,3 Hz, 1H) ; 6,92 (d, J = 1,3 Hz, 1H) ; 3,6 (s, 3H) ; 2,6 (s, 3H). L'analyse RMN 13 C (DMSO d₆, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 128,8 ; 122,7 ; 32,50 ; 15,51

L'analyse en FIA/ESI^{+/-}/MS conforme au produit attendu était la suivante : M/Z : 129 (M+H)⁺

Etape n°2: Préparation du 2-méthylsulfonyl-1-méthylimidazole

Dans un ballon, on a introduit 2 g de 2-méthylthio-1-méthylimidazole (0,0156 mol), 9,35 g de acide métachloroperoxybenzoique 70-75 % (0,039 mol), 50 ml de chloroforme. Le mélange homogène à l'origine a été mis à 0°C puis laissé à TA pendant 8 heures. Au milieu réactionnel est ajoutée une solution de soude 1N jusqu'à pH 8-9 et extrait avec du dichlorométhane. Après séchage sur sulfate de sodium,

15

20

30

filtration et concentration de la phase organique, 1,46 g d'un solide blanc pur est obtenu (rendement 59%).

L'analyse RMN ¹H (CDCl₃ d₃, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 7 (d, J = 0,9 Hz, 1H) ; 6,89 (s_{elargi} , 1H) ; 3,9 (s, 3H) ; 3,3 (s, 3H). L'analyse RMN ¹³C (DMSO d₆, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 129 : 128,8 : 43,3 : 35,4

L'analyse en FIA/ESI+-/MS conforme au produit attendu était la suivante : M/Z: 161 (M+H)+

10 Etape n°3: Préparation du sel de méthosulfate de 2-methylsulfonyl-1,3diméthylimidazolinium

Dans un ballon, on a introduit 0,5 g de 2-méthylsulfonyl-1-méthylimidazole (0.0031 mol), 2,96 ml de diméthylsulfate (0.031 mol) et 7 ml d'acétate d'éthyle. Le mélange hétérogène à l'origine a été laissé à 45°C pendant 8 heures. Le précipité obtenu est alors filtré puis lavé plusieurs fois à l'acétate d'éthyle. Le solide blanc alors obtenu est séché sous vide en présence de P₂O₅; 0,55 g d'un solide blanc a été obtenus (rendement 61%).

L'analyse RMN ¹H (DMSO d₆, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 8,34 (s, 2H) ; 4,11 (s, 6H) ; 3,74 (s, 3H) ; 3,38 (s, 3H). L'analyse RMN ¹³C (D₂O d₂, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 127,3 ; 55,8; 44,6; 38,6

L'analyse en FIA/ESI+//MS conforme au produit attendu était la suivante : $M/Z: 175 (M)^{+}$

Etape n°4: Préparation du (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-25 hydrazone.

Dans un ballon, on a introduit 0,9 g du sel de méthosulfate de 2methylsulfonyl-1,3-diméthylimidazolinium (0.00315 mol), 0,306 ml d'hydrazine hydrate (0,00630 mol), 0,4 ml de triéthylamine et 5,4 ml d'éthanol. Le mélange homogène à l'origine a été laissé à température ambiante pendant 1,5 heures sous argon. Après avoir concentré le milieu réactionnel, quelques millilitres d'eau sont ajoutés. La phase aqueuse est extraite plusieurs fois avec un volume conséquent de 1-butanol. La phase organique est ensuite séchée sur sulfate de sodium, filtrée et

concentrée. L'huile ainsi obtenue est reprise par de l'éthanol. Une solution d'acide chlorhydrique dans l'éthanol est alors ajoutée. Un précipité blanc est obtenu par filtration. Après séchage sous vide en présence de P₂O₅, 0,57 g d'un solide blanc pur a été obtenu (rendement 73 %).

L'analyse RMN 1 H (DMSO d₆, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 8,20 (s $_{\text{élargi}}$, 2H échangeables) ; 7,61 (s, 2H) ; 3,83 (s, 6H). L'analyse RMN 13 C (DMSO d₆, 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 121,7 ; 35,3

L'analyse en FIA/ESI*//MS conforme au produit attendu était la suivante :

10 M/Z: 127 (M+H)+

Analyse élémentaire :

%	С	Н	N .	0	Cl
calculé	24,20	5,80	22,57	4,51	42,92
trouvé	20,52	4,95	21,42	4,76	43,12

Le produit obtenu contient 3,3 molécules d'HCl et 0,7 molécule d'eau.

15

EXEMPLES 1 A 6 DE TEINTURE

On prépare les compositions tinctoriales suivantes (quantité en mole)

Exemples	1	2	3	4	5	6
1,3-diméthyl-(1,3-dihydro- imidazol-2-ylidène)- hydrazone	10 ⁻³	-	-	10 ⁻³	-	-
5-(4-fluorosulfophényl)- (1,3-dihydro-thiadiazol-2- ylidène)-hydrazone **	_	10 ⁻³	10 ⁻³	-	10 ⁻³	10 ⁻³
2,4-diamino- phénoxyéthanol, dichlorhydrate (coupleur)	10 ⁻³	10 ⁻³	-	10 ⁻³	10 ⁻³	-
2-méthyl-5-aminophénol (coupleur)	-	-	10 ⁻³	-	-	10 ⁻³
Support de teinture (1)	(*)	(*)	(*)			
Support de teinture (2)				(*)	(*)	(*)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g					

^{**} produit commercial

(*) Support de teinture (1) pH 9,5

(*) Support de teinture (2) pH 7

20 g
0,2275g M.A
0,48g M.A
3,6g M.A
2,0g
3,0 g
20,9 g

KH₂PO₄ 10,88g

Au moment de l'emploi, chaque composition est mélangée avec un poids égal d'eau oxygénée à 20 volumes (6% en poids). On obtient un pH final de 7 avec la support de teinture (2) et un pH 9,5 avec la support de teinture (1).

Chaque mélange obtenu est appliqué sur des mèches de cheveux gris à 90 % de blancs. Après 30 min de pose, les mèches sont rinçées, lavées avec un shampooing standard, rinçées à nouveau puis séchées.

Les résultats de teinture suivants ont été obtenus.

Exemples	1	2	3	4	5	6
Nuance	Cuivré	Cuivré-	Cuivré-	doré	Rouge	Cuivré
observée		rouge			cuivré	

10

REVENDICATIONS

- 1. Composition tinctoriale pour la teinture de fibres kératiniques comprenant dans un milieu approprié à la teinture de ces fibres,
- à titre de base d'oxydation, au moins un composé du type hydrazone de formule
 (I) suivante ou le sel d'addition avec un acide ou une base correspondant

dans laquelle

- X représente un atome de soufre ou NR₃, Y représente un atome d'azote ou CR₂, et Z représente un atome d'azote ou CR₄;

- A représente un atome d'hydrogène ; un radical acyle , un radical alkylsulfonyle en C_1 - C_4 ou un radical arylsulfonyle, ces radicaux étant éventuellement substitués par un méthyl, un alkoxy en C_1 - C_2 ou un carboxyl,

- R₁ et R₃ représentent, chacun séparément, une chaîne carbonée en C₁-C₁₁, saturée ou pouvant contenir une ou plusieurs liaisons doubles et/ou une ou plusieurs liaisons triples, linéaire ou ramifiée, pouvant formée un cycle ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne pouvant être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre, par un groupe SO₂ à l'exception du carbone lié directement à l'atome d'azote ou de carbone du cycle; les radicaux R₁ et R₃ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso;

- R₂ et R₄ représentent, chacun séparément un atome d'hydrogène ; un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₁₂, linéaire ou ramifié, pouvant former un cycle carboné ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone des radicaux alkyle ou alcényle pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote; de soufre ou d'halogène, ou par un groupement SO₂,

avec les conditions suivantes

lorsque $X = NR_3$ alors $Z = CR_4$,

15

20

et

5

10

15

20

25

30

35

- au moins un coupleur ou le sel d'addition avec un acide correspondant.
- 2. Composition selon la revendication 1 dans laquelle A représente l'hydrogène; un radical acyle; un radical méthylsulfonyle; un radical phénylsulfonyle; un radical toluylsulfonyle.
 - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2 dans laquelle R₁ et R₃ représentent un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₄ pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants hydroxy, amino éventuellement substitué, carboxyl; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, groupes alkyle en C₁-C₄, alcoxy en C₁-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C₁-C₄, carboxy, sulfonyle; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, groupes alkyle en C₁-C₄, alcoxy en C₁-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C₁-C₄, carboxy, sulfonyle; un radical alkylamino en C₁-C₄; un hétérocycle choisi parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine; un radical (CH2)_p-T-(CH2)_q-VR' où p et q sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3, R' représente H ou méthyle et T et V désignent indépendamment un atome d'oxygène ou un radical NR" avec R" désignant un hydrogène ou un méthyle.
- **4.** Composition selon la revendication 3 dans laquelle R₁ et R₃ représentent un radical méthyle ; éthyle ; isopropyle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyméthyle ; carboxyéthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényle ; 3-méthoxyphényle ; 4-méthoxyphényle ; 2-hydroxyphényle ; 3-hydroxyphényle ; 4-hydroxyphényle ; benzyle ; les hétérocycles choisi parmi pyridyle, imidazolyle, pyrimidinyle.
- 5. Composition selon la revendication 4 dans laquelle R_1 et R_3 représentent un méthyle ; éthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényl ; 2-hydroxyphényl ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyéthyle.
- 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle R_2 et R_4 représentent un atome d'hydrogène ; un radical alkyle pouvant être substitué par un hydroxy, amino ou halogène ; un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxy, amino, alcoxy, carboxyl, trifluorométhyle, sulfonique ; un benzyle pouvant être substitué par un alcoxy ou hydroxy ; un hétérocycle choisi parmi N-pyrrolidinyle, N-pipéridinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle ; un radical alcoxy ; un radical phosphonyle ; un radical siloxy ; un radical amino ; un radical acyle ; un radical acyle ; un radical sulfonylamino.

10

- 7. Composition selon la revendication 6 dans laquelle R_2 et R_4 représentent l'hydrogène; un radical alkyle choisi parmi méthyle, éthyle; un radical alkyl substitué choisi parmi trifluorométhyle, hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle, aminoéthyle; le benzyle; un phényl éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux méthyle, hydroxy, amino, méthoxy; 2-méthoxybenzyle; 4-méthoxybenzyle; 2-hydroxybenzyle; 4-hydroxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyle, pipéridinyle; un radical méthoxy; un radical acyle; un radical amino.
- 8. Composition selon la revendication 7 dans laquelle R_2 et R_4 représentent l'hydrogène; méthyle; éthyle; trifluorométhyle; phényle; pyrrolidinyle; hydroxyméthyle; hydroxyéthyle; aminométhyle; aminoéthyle; méthoxy; amino.
 - 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle le composés de formule (I) présentent l'une des formules suivantes

15

20

dans lesquelles les groupes R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et A sont tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 8.

10. Composition selon la revendication 9 dans laquelle le composé du type hydrazone correspond à la formule (la) dans laquelle R1 et R3 représentent un radical alkyle en C1-C4 et R2 et R4 sont l'hydrogène.

10

15

20

25

30

- 11. Composition selon la revendication 9 dans laquelle le composé de type hydrazone correspond à la formule (Id) dans laquelle R4 est un radical phényle substitué ou non, R1 est un radical alkyle en C1-C4 et A est un atome d'hydrogène.
- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle le coupleur est choisi parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle le ou les composés de formule (I) sont, chacun, présents en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, et le ou les coupleurs sont présents en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 14. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 13 comprenant de plus une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols, les bases hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.
- 15. Composition selon la revendication 14, dans laquelle la base d'oxydation additionnelle est présente en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,005 et 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- **16.** Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 comprenant de plus un colorant direct.
- 17. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques caractérisé en ce qu'on applique sur les fibres au moins une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 16, et qu'on révèle la couleur à l'aide d'un agent oxydant.
- 18. Procédé selon la revendication 17 dans lequel l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels, les peracides et les systèmes d'oxydation enzymatique.
- 19. Procédé selon la revendication 18 dans lequel le système d'oxydation enzymatique est choisi parmi les peroxydases en présence d'au moins un donneur pour ces peroxydases, les oxydoréductases à 2 électrons en présence d'au moins un donneur pour ces oxydoréductases, et les oxydoréductases à 4 électrons.
- 20. Procédé selon l'une des revendications 17 à 19 dans lequel l'agent oxydant est mélangé au moment de l'emploi à la composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 16.
- 21. Procédé selon l'une quelconque des revendications 17 à 19 dans lequel
 35 l'agent oxydant est appliqué sous forme de composition oxydante simultanément ou

10

séquentiellement à la composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 16 sur les fibres.

- 22. Dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dans lequel un premier compartiment contient une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 16 et un deuxième compartiment contient un agent oxydant.
- 23. Nouveaux composés de formules (I), (Ia), (Ic), (Id) ou (Ie) telles que définies selon l'une quelconque des revendications 1 à 11 à l'exception des composés suivants : le 1,3-diméthyl 1,3 dihydro imidazol-2-one hydrazone, le (5-phényl (2,4-diméthyl) 2,4 dihydro triazole-3- ylidène) hydrazone, le (4-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazol-2-ylidène) hydrazone, le 5-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazole) hydrazone.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 26 septembre 2002 (26.09.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2002/074268 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/13, C09B 26/02, C07D 233/88
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2002/000857

- (22) Date de dépôt international : 11 mars 2002 (11.03.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 01/03538 15 mars 2001 (15.03.2001) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royal, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs: BIRAULT, Véronique; Ash Tree Cottage, High Street Widdington, Saffron Walden CB113SG, Essex (GB). TERRANOVA, Eric; 102, avenue de la Bastide, F-06520 Magagnosc (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): VIDAL, Laurent [FR/FR]; 7, rue de Rungis, F-75013 Paris (FR). DAVID, Hervé [FR/FR]; 5 Avenue du Président Wilson, F-94340 Joinville le Pont (FR).
- (74) Mandataire : FEVRIER, Murielle; L'Oréal DPI, 6, rue Bertrand Sincholle, F-92110 Clichy (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 22 janvier 2004

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: DYEING COMPOSITIONS FOR THE DYEING OF KERATIN FIBRES, COMPRISING HETEROCYCLIC HYDRAZONE COMPOUNDS

(54) Titre : COMPOSITIONS TINCTORIALES POUR LA TEINTURE DE FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT DES COMPOSES HYDRAZONE HETEROCYCLIQUES

- (57) Abstract: The invention relates to a novel composition that is used for the oxidation dyeing of keratin fibres, in particular human hair, comprising at least one 5-membered heterocyclic hydrazone-type compound as an oxidation base and at least one coupling agent. The invention also relates to the dyeing method using same and to novel 5-membered heterocyclic hydrazone compounds.
- (57) Abrégé: L'invention a pour objet une nouvelle composition utile pour la teinture par oxydation des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains comprenant à titre de base d'oxydation au moins un composé du type hydrazone hétérocyclique à 5 chaînons et au moins un coupleur ainsi que le procédé de teinture les mettant en oeuvre. L'invention a aussi pour objet de nouveaux composés hydrazone hétérocycliques à 5 chaînons.

O 2002/074268 A

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Vilication No PCT/FR 02/00857

۱.4

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K7/13 C09B26/02 C07D233/88

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K C09B C07D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
GB 1 219 035 A (THERACHEMIE) 13 January 1971 (1971-01-13) cited in the application page 2, left-hand column, line 45 -right-hand column, line 73; claims 1,3,4,18	1,9,17, 23
US 5 518 891 A (SUKHOTIN ALEXEI ET AL) 21 May 1996 (1996-05-21) claims 1,3	23
S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, VIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 623, 1959, pages 191-201, XP008000099 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 193 -page 194; example X	23
	GB 1 219 035 A (THERACHEMIE) 13 January 1971 (1971-01-13) cited in the application page 2, left-hand column, line 45 -right-hand column, line 73; claims 1,3,4,18 US 5 518 891 A (SUKHOTIN ALEXEI ET AL) 21 May 1996 (1996-05-21) claims 1,3 S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, VIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 623, 1959, pages 191-201, XP008000099 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617

	-/
Further documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earfier document but published on or after the international filing date C* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means O* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 30 October 2003	Date of mailing of the international search report 13/11/2003
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Voyiazoglou, D

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatio plication No PCT/FR 02/00857

		PCI/FR 02/0085/
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung,XVII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 641, 1961, pages 104-112, XP008000101 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 106 -page 107; examples XI,XII,XIV,VI	23
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, XVIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 647, 1961, pages 66-76, XP008000100 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 66 -page 70; examples II,III,XII,XIV,XVIII	23
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 197948 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E13, AN 1979-87177B XP002188483 & SU 649 708 A (GORELIK M V), 23 May 1979 (1979-05-23) * composé du BRN (Beilstein Registry Number): 607324 (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-one hydrazone) * abstract	23
Α .	DD 295 366 A (UNIV ERNST MORITZ ARNDT) 31 October 1991 (1991-10-31) page 1	23
Α.	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, II" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 609, 1957, pages 160-172, XP001058975 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 160 -page 164; examples I-III,VIII,IX,XI,XXIV	23
Α	DE 22 27 214 A (UREAL) 14 December 1972 (1972-12-14) claims 1,4	1,9,17

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent ramily members

Internatic plication No PCT/FR 02/00857

					,
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
GB 1219035	A	13-01-1971	AT	282072 B	10-06-1970
			BE	733731 A	28-11-1969
			CH	524369 A	30-06-1972
•			DE	1922400 A1	04-12-1969
			DK	122006 B	03-01-1972
•			FR	1599968 A	20-07-1970
			NL	6906270 A ,B,	02-12-1969
			US	3634013 A	11-01-1972
US 5518891	Α	21-05-1996	US	5710012 A	20-01-1998
SU 649708	Α	28-02-1979	SU	649708 A1	28-02-1979
DD 295366	Α	31-10-1991	DD	295366 A5	31-10-1991
DE 2227214	A	14-12-1972	BE	784359 A1	04-12-1972
			CA	1021324 A1	22-11-1977
			CA	1020463 A2	08-11-1977
			CH	560539 A5	15-04-1975
			DE	2227214 A1	14-12-1972
			FR	2140205 A1	12-01-1973
			GB	1360562 A	17-07-1974
			IT	982408 B	21-10-1974
			LU	63287 A1	22-01-1973
			บร	3869454 A	04-03-1975
·			US	3985499 A	12-10-1976
			US	4151162 A	24-04-1979
			LU	64565 A1	16-07-1973

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande tionale No PCT/FR 02/00857

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K7/13 C09B26/02

\$√

C07D233/88

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) A61K C09B C07D CIB 7

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	GB 1 219 035 A (THERACHEMIE) 13 janvier 1971 (1971-01-13) cité dans la demande page 2, colonne de gauche, ligne 45 -colonne de droite, ligne 73; revendications 1,3,4,18	1,9,17, 23
X	US 5 518 891 A (SUKHOTIN ALEXEI ET AL) 21 mai 1996 (1996-05-21) revendications 1,3	23
X	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, VIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 623, 1959, pages 191-201, XP008000099 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 193 -page 194; exemple X	23
	-/	

		·		
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la tiste des documents	Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe	
A document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens		document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention du la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier 8. document qui fait partie de la même famille de brevets		
Date à laqu	selle la recherche internationate a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale	
3	30 octobre 2003	13/11/2003		
Nom et adr	esse postale de l'administration chargée de la recherche international	e Fonctionnaire autorisé		
	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Voyiazoglou, D		

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième (euille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand stionale No PCT/FR 02/00857

	02/00857
	no, des revendications visées
S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung,XVII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 641, 1961, pages 104-112, XP008000101 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 106 -page 107; exemples XI,XII,XIV,VI	23
S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, XVIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 647, 1961, pages 66-76, XP008000100 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 66 -page 70; exemples II,III,XII,XIV,XVIII	23
DATABASE WPI Section Ch, Week 197948 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E13, AN 1979-87177B XP002188483 & SU 649 708 A (GORELIK M V), 23 mai 1979 (1979-05-23) * composé du BRN (Beilstein Registry Number): 607324 (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-one hydrazone) * abrégé	23
DD 295 366 A (UNIV ERNST MORITZ ARNDT) 31 octobre 1991 (1991-10-31) page 1	23
S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, II" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 609, 1957, pages 160-172, XP001058975 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 160 -page 164; exemples I-III,VIII,IX,XI,XXIV	23
DE 22 27 214 A (UREAL) 14 décembre 1972 (1972-12-14) revendications 1,4	1,9,17
	oxydative Kupplung, XVII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 641, 1961, pages 104-112, XP008000101 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 106 -page 107; exemples XI,XII,XIV,VI

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demand ationale No
PCT/FR 02/00857

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	•	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
GB 1219035	Α	13-01-1971	AT	282072 B	10-06-1970
UD 1213033	••	20 01 12.1	BE	733731 A	28-11-1969
			CH	524369 A	30-06-1972
			DE	1922400 A1	04-12-1969
			DK	122006 B	03-01-1972
			FR	1599968 A	20-07-1970
			NL	6906270 A ,B,	02-12-1969
			US	3634013 A	11-01-1972
US 5518891	Α	21-05-1996	US	5710012 A	20-01-1998
SU 649708	A	28-02-1979	su	649708 A1	28-02-1979
DD 295366	A	31-10-1991	DD	295366 A5	31-10-1991
DE 2227214	Α	14-12-1972	BE	784359 A1	04-12-1972
			CA	1021324 A1	22-11-1977
			CA	1020463 A2	08-11-1977
			CH	560539 A5	15-04-1975
			DE	2227214 A1	14-12-1972
			FR	2140205 A1	12-01-1973
			GB	1360562 A	17-07-1974
			IT	982408 B	21-10-1974
			LU	63287 A1	22-01-1973
			บร	3869454 A	04-03-1975
			US	3985499 A	12-10-1976
			US	4151162 A	24-04-1979
			LU	64565 A1	16-07-1973

THIS PAGE BLANK (USPTO)